PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-076917

(43)Date of publication of application: 23.03.2001

(51)Int.CI.

H01F 1/06 B22F 1/00 C22C 38/00 H01F 1/053

(21)Application number: 11-252829

07.09.1999

(71)Applicant : AICHI STEEL WORKS LTD

(72)Inventor: MOTOKURA YOSHINOBU

MISHIMA CHISATO

(30)Priority

(22)Date of filing:

Priority number: 11181423

Priority date: 28.06.1999

Priority country: JP

(54) MANUFACTURE OF ANISOTROPIC RARE-EARTH MAGNET POWDER

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for manufacture, in which anisotropic rareearth magnet powder having high making-anisotropic rate and magnetic coercive force is industrially producible.

SOLUTION: A method for manufacturing anisotropic rare-earth magnet powder contains a low-temperature hydrogenating process, in which raw material alloy is made to contain hydrogen required for three-phase decomposing reaction, a high-temperature hydrogenating process in which the forward construction transformation reaction is progressed quietly to obtain three-phase decomposed construction and further crystal orientation of a R2Fe14B phase of mother alloy is transferred to a Fe2B phase, and a dehydrogenating process, in which the reaction is progressed with hydrogen pressure as high as possible to progress a reverse construction transformation reaction quietly to make the crystal orientation of a fine recombined R2Fe14BHx phase uniform with the crystal orientation of the Fe2B phase as a nucleus. In this manufacturing method, a recrystallized construction after hydrogen-treatment is made fine and uniform, and high making-anisotropic rate and magnetic coercive force are obtained.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

07.09.1999

[Date of sending the examiner's decision of

30.03.2001

rejection]

[Kind of final disposal of application other than

the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3250551

[Date of registration]

16.11.2001

[Number of appeal against examiner's decision

2001-06640

of rejection]

http://www19.ipdl.jpo.go.jp/PA1/result/detail/main/wAAAJ8aGSvDA413076917P1.h... 15/11/07

26.04.2001

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection] [Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-76917 (P2001-76917A)

(43)公開日 平成13年3月23日(2001.3.23)

(51) Int.CL'	識別記号	F I	テーマコード(参考)
H01F 1/06		H01F 1/06	A 4K018
B22F 1/00		B22F 1/00	Y 5E040
	· .		D
C22C 38/00	303	C 2 2 C 38/00	303D
H01F 1/053		H01F 1/04	н
		審査請求 有 請求	ママス である (全 15 頁)
(21)出願番号	特顏平11-252829	(71) 出願人 000116655	
		受知製鋼株式	会社
(22)出顧日	平成11年9月7日(1999.9.7)	愛知県東海市	荒尾町ワノ割1番地
		(72)発明者 本蔵 義信	
(31)優先権主張番号	特顏平11-181423	愛知県東海市	荒尾町ワノ割1番地 愛知製
(32)優先日	平成11年6月28日(1999.6.28)	開株式会社内	
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者 三嶋 千里	
		愛知県東海市	荒尾町ワノ割1番地 愛知製
		钢株式会社内	1
		(74)代理人 100081776	
		弁理士 大川	宏
		Fターム(参考) 4K018 BA	18 BB06 BC01.BD01
	·	5E040 AA	04 AA19 CA01 HB11 HB17
		NN NN	01 NN06 NN17 NN18

(54) 【発明の名称】 異方性希土類磁石粉末の製造方法

(57)【要約】

【課題】 高い異方化率および保磁力を有する異方性希 土類磁石粉末の工業生産可能な製造方法を提供すること。

【解決手段】 本発明の異方性希土類磁石粉末の製造方法は、原料合金に三相分解反応に必要な水素を内蔵させておく低温水素化工程と、順組織変態反応を穏やかに進行させ、三相分解組織を得ると同時に、母合金のR.Fe,B相の結晶方位をFe,B相に転写させる高温水素化工程と、可及的に高い水素圧力で反応を進行させて逆組織変態反応を穏やかに進め、Fe,B相の結晶方位を核として微細再結合R.Fe,BH、相の結晶方位を核として微細再結合R.Fe,BH、相の結晶方位を揃える脱水素化工程と、を有することを特徴とする。本発明の異方性希土類磁石粉末の製造方法は、水素処理後の再結晶組織を微細化・均一化することが可能になり高い異方化率、及び保磁力が得られる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 希土類元素(以下、Rと略記する)とホ ウ素(B)と鉄(Fe)とを主成分とし、不可避の不純 物元素を含むRFeB系合金を水素ガス雰囲気下で保持 し、該原料合金と水素を600℃以下の温度で反応させ て水索化合物 (R, Fe, BH, : x は水素量を表す) と する低温水素化工程と、

得られた該水素化合物を水素ガス雰囲気下で組織変態温 度に加熱し、該水素化合物を順組織変態を進行させると とによって、αFe相、RH,相、Fe,B相の三相分解 10 求項1記載の異方性希土類磁石粉末の製造方法。 組織を得ると同時に、元の原料合金であるR,Fe,B 相の結晶方位をFe, B相の結晶方位に転写させて揃え ることを特徴とする高温水素化工程と、

水素を該三相分解組織の一部であるRH、相から除去し てFe, B相の結晶方位を多結晶再結合R, Fe, BH, (水素化合物)の結晶方位に転写させて揃えるととを特 徴とする逆組織変態を生じさせる脱水素化工程と、を有 することを特徴とする異方性希土類磁石粉末の製造方 法。

【請求項2】 前記髙温水素化工程は、予め前記組織変 20 態温度に加熱された反応装置中に前記水素化合物を投入 することにより実施する請求項1記載の異方性希土類磁 石粉末の製造方法。

【請求項3】 前記高温水素化工程の水素ガス圧は、 0.2~0.6atmの範囲内であり、前記組織変態温 度は760~860℃である請求項1記載の異方性希土 類磁石粉末の製造方法。

【請求項4】 前記脱水素化工程は、0.1~0.00 latmの水素雰囲気下で相対反応速度を制御しながら 脱水素を行い、結晶方位が元のR,Fe,B合金の結晶 方位に揃った多結晶再結合R,Fe,,BH,組織を得る第 一排気工程と、

その後10-1torr以下になるまで水素化合物中の水 素を強制的に除去する第二排気工程と、からなる請求項 1記載の異方性希土類磁石粉末の製造方法。

【請求項5】 前記高温水素化工程の前記水素ガス圧及 び前記組織変態温度は、前記順組織変態の相対反応速度 が0.05~0.80となる水素ガス圧及び温度である 請求項1記載の異方性希土類磁石粉末の製造方法。こと で、反応速度Vは一般に、

 $V=V_o((\sqrt{P_{nz}}/\sqrt{P_o})-1) \exp(-Ea/R)$ T)で定義される。V。は頻度因子、Puzは水素ガス圧 力、P。は平衡圧力、Eaは活性化ポテンシャル、Rは 気体常数、Tは絶対温度そとで、830℃、水素圧力1 atmの時の反応速度を1として、相対反応速度を定義 した。

【請求項6】 前記脱水素化工程の前記水素ガス圧及び 前記組織変態温度は、前記逆組織変態の相対反応速度が 0.10~0.95となる水素ガス圧及び温度である請 求項1記載の異方性希土類磁石粉末の製造方法。とと

で、相対反応速度は830℃、0.0001atmを1 として相対反応速度を定義した。

【請求項7】 前記RFeB系合金は、11~15at %のRと、5.5~8.0at%のBと、不可避な不純 物とを含み、残りがFeからなる請求項1記載の異方性 希土類磁石粉末の製造方法。

【請求項8】 請求項7記載のRFeB系合金に、0.・ 01~1. 0at%oGa, 0. 01~0. 6at%o Nbのうち、1種または2種含有する合金からなる、請

【請求項9】 請求項7記載または請求項8記載のRF eB系合金に、Al, Si, Ti, V. Cr. Mn. N i, Cu, Ge, Zr, Mo, In, Sn, Hf, T a. W. Pbのうち1種または2種以上の合計が0.0 01~5.0a t%を含有するからなる請求項1記載の 異方性希土類磁石粉末の製造方法。

【請求項10】 請求項7記載または請求項8記載のR FeB系合金に、Coを0,001~20at%を含有 する請求項1記載の異方性希土類磁石粉末の製造方法。

【請求項11】 希土類元素 (以下、Rと略記する) と ホウ素(B)と鉄(Fe)とを主成分とし、不可避の不 純物元素を含むRFe B系合金を水素ガス雰囲気下で保 持し、該原料合金と水素を800°C以下の温度で反応さ せて水素化合物(R,Fe,,BH,;xは水素量を表す) とする低温水素化工程と、

得られた該水素化合物を水素ガス雰囲気下で組織変態温 度に加熱し、該水素化合物を相対反応速度が0.05~ 0.80の条件下で制御しながら順組織変態を進行させ ることによって、αFe相、RH、相、Fe, B相の三相 分解組織を得ると同時に、元の原料合金であるR,Fe 1.B相の結晶方位をFe,B相の結晶方位に転写させて 揃えることを特徴とする高温水素化工程と、

相対反応速度が0.10~0.95の条件下で制御しな がら水素を該三相分解組織の一部であるRH,相から除 去してFe,B相の結晶方位を多結晶再結合R,Fe,B H、(水素化合物)の結晶方位に転写させて揃えるとと を特徴とする逆組織変態を生じさせる脱水素化工程と、 を有することを特徴とする異方性希土類磁石粉末の製造 方法。

40 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、異方性希土類磁石 粉末の製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】希土類元素(以下、Rと略記する)とホ ウ索(B)と鉄(Fe)とを主成分とするRFe B系合 金からなる希土類磁石は、残留磁束密度(Br)や保磁 力(iHc)などの磁気特性に優れているため、従来か **ら広く利用されている。**

【0003】磁気特性に優れた希土類磁石粉末は、たと

えば、750~950℃に加熱しつつ希土類磁石原料に 水素を吸蔵させる順組織変態を生じさる高温水素処理工 程の後に、吸蔵した水素を放出させて逆組織変態を生じ させる脱水素化工程を施すことにより製造できる。

【0004】磁気特性は、BrとiHc、および両者の 積に比例する最大エネルギー積((BH) max)によ り評価される。iHcは主に結晶粒の大きさに依存し、 結晶粒が微細化されることで大きくなる。また、Brは 結晶方位に依存し、結晶方位を整列化させるととで結晶*

 $Br/Bs \ge 0.8$

 $0.6 \le Br/Bs < 0.8$

 $0.5 \le Br/Bs < 0.6$

に分類される。

【0006】また、iHcは、一般的な実用磁石として は9kOe以上が望まれている。

【0007】磁気特性の向上を目的とした希土類磁石粉 末の製造方法については、以下の技術が開示されてい る。

【0008】特公平7-110965号に記載の製造方 法は、まず、RFeB系合金を溶製により製造した後に 20 粉砕し、得られた合金粉末を用いて圧粉体および焼結体 を製造する。つづいて、との焼結体に水素を吸蔵させた 後に、600°C~1000°Cに加熱する。この加熱昇温 中に吸蔵されている内蔵水素とNdFeBが反応して三 相に分解(順組織変態)する。同時に脱水素も進行して いき最終的には再結合組織を得る製造方法である。

【0009】しかしながら、特公平7-110965号 の製造方法は、部分的にのみ三相分解後再結合した微細 なNdFeB組織が得られるだけで、そのため上記母材 の粗大なNdFeB組織と混在するような不均一な組織 30 となる。組織が不均一のため保磁力が減少し、磁石粉末 としては不十分であった。さらに、異方化率が0.75 であり、異方性が不十分であった。

【0010】また、特公平7-68561号の製造方法 は、RFeB系合金を作製した後に、10torr以上 の水素ガス雰囲気下で500~1000℃で保持すると とで順組織変態を生じさせる高温水素処理を行った後 に、1×10-1torr以下の真空雰囲気で500~1 000℃に保持することで水素を除去して逆変態組織を 生じさせる脱水素化処理を施す製造方法である。

【0011】 この特公平7-68561号の製造方法 は、原料合金を順組織変態および逆組織変態させて微細 再結晶組織を得て高い保磁力を得る製造方法である。し かしながら、との製造方法は、異方化率が0.67とき わめて低い等方性磁石粉末しか得ることができなかっ た。このことは、単に順変態、逆変態を原料合金に施し ただけでは、結晶方位が揃った高い異方化率を得ること が出来ないことを示している。

【0012】引き続き異方化率の向上を目標に、希土類

* 方位が所定の一方向にそろえられることで異方性を高め ることができ、かつBェが大きくなる。この結果、高い (BH) maxが得られる。

【0005】とこで、異方性とは、以下のように数値定 義できる。すなわち、異方性は、異方化率Br/Bs (Bsは、一律に16kGとする)で定義され、Br/ Bsの値が1.0の時に完全な異方性を意味し、0.5 0 の時に理想的な等方性を意味する。 さらに、 Br/B sの値により

異方性磁石粉末領域

異方性が不十分な領域

等方性磁石粉末領域

きた。

【0013】また、特開平3-129703号および特 開平4-133407号には、RFeB系合金にCoを 添加し、さらにGa、Zr、Ti、V等の微量元素を添 加した組成の合金に、水素処理を施すことで異方化率は 最大で0.75となることが開示されている。しかしな がら、これらの方法は、高価なCoを多量に添加するた め髙コストになる問題を有している。

[0014]特開平3-129702号、および特開平 4-133406号には、RFeB系合金にCoを添加 してない組成の合金に水素処理を施すことで、異方性が 向上することが開示されている。しかしながら、異方化 率が最大で0.68と不十分であった。

【0015】特開平3-146608号および特開平4 -17604号には、RFeB系及びRFeCoB系合 金を蓄熱材と共に反応室に入れて、水素反応時の発熱・ 吸熱問題に起因する異方化率の低下を防止する水素処理 方法が開示されている。しかしながら、これらの処理方 法を用いても、異方化率は最大で0.69と不十分であ

【0016】特開平5-163509号には、RFeB 系及びRFeCoB系合金を均質化処理したインゴット を均一粒度に粉砕することで、水素反応時の発熱・吸熱 問題に起因する異方化率の低下を防止する水素処理方法 が開示されている。しかしながら、この処理方法を用い ても、異方化率は最大で0.74と不十分であった。

【0017】特開平5-163510号には、RFeB 40 系及びRFeCoB系合金を真空管状炉内に挿入して水 素処理を行うことで、水素反応時の発熱・吸熱問題に起 因する異方化率の低下を防止する水素処理方法が開示さ れている。しかしながら、この処理方法を用いても、異 方化率は最大で0.74と不十分であった。

[0018]特開平6-302412号には、RFeB 系及びRFeCoB系合金と水素ガスとの反応時に水素 雰囲気中の水素の圧力を上下に変動させることで、発熱 ・吸熱問題に起因する異方化率の低下を防止する水素処 理方法が開示されている。しかしながら、この処理方法 磁石粉末の合金組成および製造方法の改善が試みられて 50 を用いても、異方化率は最大で0.76と不十分であっ

た。

【0019】特開平8-288113号には、RFeB 系及びRFeCoB系合金に水索処理を施した後に冷却 した合金原料を、500℃未満、水素圧力1~760 t orrの水素雰囲気で"低温水素吸蔵処理"を施し、引 き続いて500~1000°Cの範囲で脱水素処理(最終 脱水素処理)を行い、R-rich相、B-rich相 等の析出相を粉砕しやすくし、かつNd,Fe,,B相の 粒内破壊や歪みを抑制する水素処理方法が開示されてい る。この処理方法によって最大で0.84の異方化率が 10 得られることが開示されている。しかしながら、との処 理方法では、水素処理後に再度低温水素吸蔵及び最終脱 水素を行うため、従来の水素処理法より1バッチあたり の時間がかかり、工業的な規模で生産するのは難しかっ tc.

【0020】特開平10-041113号には、RFe CoB系合金を用いて第一水素吸蔵の途中でAr雰囲気 に切り替え急冷し、再度水素雰囲気及び真空雰囲気で加 熱し(急冷再加熱処理)、水素導入後第二水素吸蔵を施 して脱水素を行うことによって、R (FeCoM),相 を形成するととを可能にする水素処理方法が開示されて いる。しかしながら、との方法では、異方化率は最大で 0.69であり不十分であった。

[0021]特開平10-259459号には、原料合 金となるRFeCo(Ni)B系合金の組織、特に粒界 析出相の影響及び水素処理後の冷却速度の影響が開示さ れている。との方法によって異方化率が最大で0.8と なることが開示されている。しかしながら、この方法 は、使用する原料合金の組織を複雑に制御する必要があ るため通常の溶解技術では困難である。

【0022】特開平10-256014号には、RFe B系及びRFeCoB系合金にMgを微量添加した組成 に水素処理を施すことにより、磁気異方性が向上するこ とが開示されており、異方化率は最大で0.85が得ら れている。しかしながら、Mgは融点が650°C、沸点 が1120℃ときわめて低いため、0.1at%以下に 制御するのは非常に困難である。

【0023】特開平6-128610号、特開平7-5 4003号、特開平7-76708号、特開平7-76 754号、特開平7-278615号、特開平9-16 5601号には、RFeB系及びRFeCoB系合金の 粗粉砕粉を真空中で750℃以上の温度にまで昇温した 後、反応炉内に10Pa~1000kPaの水素ガスを 導入して750~900℃で加熱保持し、三相分解組織 と再結晶時の結晶方位を決める核としての未変態Nd、 Fe., B相を残存させた後、H.分圧、不活性ガス雰囲 気または、真空排気で700~900℃で脱水素する処 理方法が開示されている。との方法で、異方化率は最大 0.83が得られている。しかしながら、との水素処理 方法は未変態Nd,Fe,,Bを適量残存させるための過

度現象を利用するため、工業生産は非常に困難である。 事実、これらの方法での量産化は、なされていない。 【0024】これら異方化率を改善する研究はまとめて Journal of Alloys and Com pounds 231 (1995) 51 の論文に 要約されている。そとでは、HDDR(水素処理法:h ydrogenation-decompositio n-desorption-recombinatio n) 法は、

1) R, F e, Bの微細再結合組織が得られること。 【0025】2)RFeB三元系組成では等方性磁石粉 末が得られること。

【0026】3)異方化のメカニズムは不明であるが、 異方性磁石粉末を得るためには、合金組成としてCoの 添加が必須であること。のようにまとめられている。こ の見解が、本分野の定説となっている。

【0027】最大の問題は、異方性を得るためには、高 価なCoを多量に添加させざるをえないことである。 [0028]

[発明が解決しようとする課題] 本発明は上記実状に鑑 みてなされたものである。つまり、高価なCoを必ずし も添加せずに高い異方化率および保磁力を有する異方性 希土類磁石粉末の工業生産可能な製造方法を提供すると とを課題とする。

[0029]

30

【課題を解決するための手段】上記課題を解決するため に本発明者等は異方性希土類磁石粉末の製造方法におい て、再結合RFeB組織の異方化率の向上および組織の 結晶粒微細化を行う方法について検討を重ねた結果、高 温水素処理工程の出発原料としてRFeB系原料合金を 水素ガス雰囲気下で保持し、原料合金と水素を600℃ 以下の温度で反応させて水素化合物(R,Fe,BH,) とする低温水素化工程、この工程で三相分解反応に必要 な水素を内蔵させておく、次に、得られた水素化合物を 低温水素化工程における水素ガス圧より低圧の水素ガス 雰囲気下で組織変態温度に加熱し、順組織変態反応を穏 やかに進行させ、三相分解組織(RH₂相、Fe相、F e, B相)を得ると同時に、母合金のR, Fe, B相の結 晶方位をFe,B相に転写させ(図1に、結晶方位の転 写を模式図で示した。母合金(正方晶)の結晶方位(矢 印)と順変態によって三相分解されたFe, B相(正方 晶)の結晶方位(矢印)が同方向になる)る高温水素化 工程、この工程で三相分解に伴って消費される内蔵水素 を外部の低圧下の水素で補い、反応をゆっくりと進める ととが可能になり、結晶方位を保ったまま三相分解反応 を生じる。その後脱水素を行い再結合反応を進めるが、 この際に可及的に高い水素圧力で反応を進行させて逆組 織変態反応を穏やかに進め、Fe, B相の結晶方位を核 として微細再結合R, Fe,, BH,相の結晶方位を揃える 50 第一排気工程(図1に、結晶方位の転写を示した。Fe

,B相の結晶方位と再結合したNd,Fe,,BH,相の結 晶方位が同方向を向く。)とR,Fe,BH,の水素を強 制的に排気する第二排気工程からなる脱水素工程を有す る水素処理方法をRFeB系合金に施すことで上記課題 を解決できることを見出した。

【0030】その結果、再結合組織の結晶方位は母合金 と同じ方向になり、高い異方化率が得られる。かつ、組 織変態に伴ってRFeB原料の粗大な結晶粒が微細化か つ均一化するため、高い保磁力が得られる。

【0031】本発明の製造方法は、異方化のために特に 10 Coの添加が必要ではなく、また未変態のR,Fe,B 相を残存させる過度的現象を利用しないので工業生産に 適した方法である。

【0032】本発明において初めてCoを添加せずにN dFeB系合金組成で原料と水素との反応の仕方が明ら かにされた。

[0033] 本発明の異方性希土類磁石粉末の製造方法 により製造された異方性希土類磁石粉末は、優れた磁気 特性を有しているため、特に異方性ボンド磁石に用いる ことが有効である。

[0034]

【発明の実施の形態】本発明の異方性希土類磁石粉末の 製造方法は、低温水素化工程と、高温水素化工程と、脱 水素化工程を有する。

【0035】RFeB系合金は、RとFeとBとを主成 分とし、不可避の不純物元素を含む合金である。Rとし ては、イットリウム (Y)、ランタン (La)、セリウ ム(Ce)、プラセオジム(Pr)、ネオジム(N d)、サマリウム(Sm)、ガドリニウム(Gd)、テ ルビウム(Tb)、ジスプロシウム(Dy)、ホルミウ 30 ム(Ho)、エルビウム(Er)、ツリウム(Tm)、 ルテチウム(Lu)から選ばれる1種あるいは2種以上 が利用できる。なかでもNdを用いるのが特に好まし

【0036】RFeB系合金は、0.01~1.0at %のガリウム(Ga)、0.01~0.6at%のニオ ブ(Nb)の1種または2種を含有することが好まし い。Gaを含有することで、異方性希土類磁石粉末の保 磁力が向上する。ととで、Gaの含有量がO.Olat %未満では保磁力の向上の効果が得られず、1.0 a t %を超えると逆に保磁力を減少させる。Nbを含有する ことで、順組織変態および逆組織変態の反応速度が容易 にコントロールできるようになる。ここで、Nbの含有 量が0.01at%未満では反応速度をコントロールす るのが難しく、0.6 a t %を超えると保磁力を減少さ

【0037】特にGa、Nbを上記含有量内で複合添加 することで、単体で添加した場合に比べ保磁力及び異方 化とも向上させることができ、その結果(BH) max を増加させる。

【0038】RFeB系合金にA1、Si、Ti、V、 Cr. Mn. Ni, Cu, Ge, Zr. Mo, In, S n, Hf, Ta, W, Pbのうち1種または2種以上を 合計が $0.001\sim5.0at$ %を添加することが好ま しい。とれらの原子を添加するととで、得られた磁石の 保磁力、角形比を改善するととができる。また、添加量 が0.001at%未満では磁気特性の改善の効果が現 れず、5.0 a t%を超えると析出相などが析出し保磁 力が低下する。

【0039】RFeB系合金にCoを0.001~20 a t%で添加することが好ましい。Coを添加すること で、RFeB系合金のキュリー温度を上げることがで き、温度特性が改善される。ととで、Coの添加量が 0.001at%未満ではCo添加の効果が見られず、 20 a t %を超えると残留磁束密度が低下し磁気特性が 低下するようになる。

【0040】RFeB系合金は、RとFeとBとから構 成される金属間化合物であるR,Fe,,B相を主相とす る合金である。

【0041】RFeB系合金は、11~15at%のR と、5.5~8.0at%のBと、不可避な不純物とを 含み、残りがFeからなるととが好ましい。Rが11a t%未満ではαFe相が折出して磁気特性が低下し、1 5 a t%を超えるとR,Fe,B相が減少し磁気特性が 低下する。また、Bが5. 5at%未満では、軟磁性の R, F e, 相が析出して磁気特性が低下し、8.0at %を超えるとR,Fe,,B相が減少し磁気特性が低下す

【0042】RFeB系合金の調製方法は、特に限定さ れないが、一般的な方法として、高純度の合金材料を用 い、所定の組成となるようにそれぞれを用意し、これら を混合した後に、高周波溶解法や溶解炉等により溶解 し、これを鋳造して合金のインゴットを作成し、この原 料インゴットを原料合金として用いることができる。ま た、この原料インゴットを粉砕して粗粉末状とし、これ を原料合金とすることもできる。さらに、原料インゴッ トに均質化処理を施して組成分布の偏りを減少させた合 金を原料合金とすることができる。加えて、この均質化 処理したインゴットを粉砕して粗粉末状とし、これを原 40 料合金とすることもできる。

【0043】低温水索化工程は、異方性希土類磁石粉末 の原料となるRFeB系合金を水素ガス雰囲気下で保持 し、原料合金と水素を600℃以下の温度で反応させて 水素化合物(R, Fe, BH,)とする工程である。

【0044】との低温水素化工程により、RFeB系合 金をR, Fe, BH, として水素を内蔵させることで、そ の後の高温水素化工程における順組織変態の反応速度を 制御することができる。ここで、xは水素の量を表す。 なお、xは水素圧力の増加に伴って増加する。さらに、

50 xは、RFeB系合金と水素との反応時間が長くなるに

従って飽和値に達する。

【0045】低温水素化工程の具体的な方法としては、 RFeB系合金を0.3atm以上の水素ガス雰囲気に 1~3時間程度保持されることが好ましい。ここで、水 素ガス雰囲気が0.3atm未満では、RFeB系合金 の水素化合物化が十分に進行せず時間がかかる。RFe B系合金の水素化合物化は、1.0atm以下の水素ガ ス雰囲気で十分に進行するため、0.3~1.0atm の水索ガス雰囲気に保持されることが好ましい。しかし ながら、このことは1.0 a t m以上の水素ガス雰囲気 10 にRFe B系合金を保持して水素化合物化を生じさせる ととを排除するものではない。ととで、水素ガス雰囲気 とは、水索ガスのみの雰囲気だけでなく、水素ガスと不 活性ガスとの混合ガス雰囲気であってもよい。とのよう な混合ガス雰囲気の場合においては、上記水素ガス圧 は、水索ガス分圧を示す。反応温度が600℃以上で は、部分的に順組織変態が生じるようになり、組織が不 均一となるため好ましくない。

【0046】なお、低温水素化工程では、水素化合物化させる際、母合金のR,Fei,B化合物が有している結晶方位(例えばC軸方向)はR,Fei,BH,化合物にそのまま保存される。

【0047】高温水素化工程は、得られた水素化合物を600℃以上の組織変態温度に加熱し、水素化合物に順組織変態を生じさせ三相分解組織を生じさせると共に、異方化を付与させる工程である。

【0048】高温水素化工程は、水素を内蔵した水素化合物を出発原料にするため、三相分解に伴って消費される内蔵水素を外部の水素で補うだけで良く、高温水素処理時の水素圧力を抑えることができ、そのため順組織変態反応を穏やかに行うことができる。その結果、順変態組織の反応速度が制御可能となり水素化合物の結晶方位(例えばC軸方向)を三相分解組織のFe,B相の結晶方位(例えばC軸方向)に保存させることができ、かつ均一な三相分解組織を有する順組織変態が生じる。ここで、順組織変態とは、水素化合物であるR,Fe,BH、系合金が水素と反応して、その組織がRH,相、αFe相、Fe,B相の3相に分解されることを言う。

【0049】高温水素化工程は、予め組織変態温度に加熱された反応装置中に水素化合物を投入することにより実施することも可能である。また、高温水素化工程の水素ガス圧は0.2~0.6 a t mの範囲内であり、組織変態温度は760~860℃であることが好ましい。水素ガス圧を0.2~0.6 a t mとすることで、水素化合物と水素ガス圧が0.2 a t m未満では水素ガス圧が低すぎて反応速度が極端に遅くなり未変態組織が残存して保磁力の大幅な低下を招く。一方、水素ガス圧が0.6 a t mを超えると、水素化合物と水素ガスとの反応が急速に進行し、結晶方位のC軸保存が乱れ、異方化率の

大幅な低下を招く。また、組織変態温度が760℃未満では、順組織変態は生じるが三相分解の組織が不均一になり保磁力の低下を招く。さらに、860℃を超える温度では、結晶粒の成長が生じ保磁力の低下を招く。

【0050】順組織変態反応は、発熱反応であるため順組織変態の進行に伴って材料の温度が加速度的に高くなる。さらに、水素化合物が水素吸蔵することによって水素ガス圧が大きく変動し、化合物の周囲の水素ガス圧力が大きく低下する。そのため順変態組織の反応速度を制御可能にするためには、特開平9-251912号で開示されている炉等の反応炉を用いて、厳密な温度管理および水素ガス圧力管理がなされることが望ましい。

【0051】順変態組織の反応速度は、組織変態温度及び水素ガス圧に相互に依存している。そのため、高い異方化率を得るためには、順組織変態の相対反応速度が0.05~0.80となるように水素ガス圧及び温度を組み合わせるととが好ましい。一般に合金と水素との反応速度Vは

[0052]

20

【数1】V=V。・((P_{#1}/P_e)^{1/1}-1)・exp (-Ea/RT)

で表される。なお、V₀: 頻度因子、P_n: 水素ガス圧 力(Pa)、P₀: 解離圧力、Ea: 活性化エネルギー (J/molK)、T: 温度(K)である。

【0053】との反応速度と組織の変態速度とは比例していると考えられるので、組織の変態速度をとの反応速度で評価するととができる。

【0054】すなわち、組織の順変態反応の反応速度Vは、反応温度が830℃、水素ガス圧力が0.1 MPa(1atm)の時の反応速度VbをVb=1とする基準反応速度とし、この基準反応速度に基づく相対反応速度Vrで定義する。従って、相対反応速度Vrは次の式のようになる。

[0055]

[数2] $Vr = (1/0.576) \cdot (((PH_i)^{1/2} - 0.39)/0.61) \cdot exp(-Ea/RT) \times 10^{-9}$

てこで、相対反応速度が0.05より小さい場合には未 変態組織が残存して保磁力が大幅に低下する。一方0. 80より大きい場合には、結晶方位が揃わず異方化率が 大幅に低下する。

【0056】脱水素化工程は、0.1~0.00latmの水素雰囲気下でFe, B相の結晶方位をRったままR, Fe1, BH2を得るための反応速度を制御した第一排気工程と、その後 10^{-2} torr以下になるまで合金から強制的に水素を除去してR1, Fe1, B2 を得るための第二排気工程とからなる。

[0057]第一排気工程は、三相分解組織を0.1~ 0.001atmの水索雰囲気下で保持することで、逆 組織変態反応を穏やかに進行させる。この時、結晶方位

11

の揃ったFe,BのC軸結晶方位が、再結合R,Fe,B H_xのC軸結晶方位に転写される。続いて第二排気工程 において、水素化物中の残留している水素を除去しRF eB合金を回復する。このようにして希土類磁石粉末の 異方性の低下を防止するとともに、結晶粒の微細化を行 う。

【0058】脱水素化工程において、第一排気行程は、保持される水素雰囲気が0.1 a t m以上では三相分解組織のR H。相からの水素がなかなか分離せず、0.001 a t m未満では三相分解組織のR H。相からの水素の離脱が急速に生じるようになることから反応速度が速くなり、脱水素後の希土類磁石粉末の異方化率が低下する。ここで、三相分解組織が制御された水素雰囲気に保持される保持時間は、10~120分であることが好ましい。保持時間が短いと部分的に三相分解組織が残っておりその組織の結晶方位の転写が完全ではなく、得られた磁石粉末の異方化率が低下する。また、保持時間が長くなると方位の転写は十分に行われるが、逆に結晶粒の異常粒成長が部分的に生じ保磁力の低下を招く。

【0059】また、その後の第二排気工程において、水 20 素を除去していった雰囲気の水素ガス圧力が10-1torrより大きいときは、水素化合物中に水素が残留するため、水素除去後の希土類磁石粉末の保磁力が低下する。

【0060】逆組織変態反応は、吸熱反応であるため逆組織変態の進行に伴って材料の温度が急激に低下する。さらに、第一排気工程によって低水素圧力にコントロールする必要がある。そのため逆変態組織の反応速度を制御可能にするためには、特開平9-251912号で開示されている炉を用いて厳密な温度管理および水素ガス 30圧力管理を必要とする。

【0061】逆変態組織の反応速度は、組織変態温度及び水素ガス圧に相互に依存している。そのため、高い異方化率を得るためには、逆組織変態の相対反応速度が0.1~0.95となるように水素ガス圧及び温度を組み合わせることが好ましい。逆変態組織反応の反応速度は、順変態組織反応の反応速度と同様に定義することが出来る。すなわち

[0062]

【数3】V=V。·(1-(P_{*1}/P_o)^{1/1})·exp

(-Ea/RT)

とこで、水素圧力は逆変態反応の駆動力になる。ただし、組織の逆変態反応の反応速度は、反応温度が830 $^{\circ}$ C、水素ガス圧力が0.0001atm(10 $^{-1}$ torr)の時の反応速度 $^{\circ}$ Dを $^{\circ}$ Dを $^{\circ}$ Dも

[0063]

[数4] $Vr = (1/0.576) \cdot (0.39 - (PH_1)^{1/1}/0.38) \cdot exp(-Ea/RT) \times 10$

相対反応速度が 0.1より小さい場合には、反応速度が遅く水素がなかなか抜けない。一方相対反応速度が 0.95より大きい場合は、反応速度が速く結晶方位が揃わず異方化率が大幅に低下する。

【0064】本発明の製造方法により製造された異方性 希土類磁石粉末は、異方性ボンド磁石に用いることがで きるし、また、焼結、あるいはホットプレス等により異 方性パルク磁石に用いることができる。

[0065]

【実施例】以下、実施例を用いて本発明を説明する。 【0066】実施例として、Rの主成分としてNdを用いたNdFeB系合金よりなる異方性希土類磁石粉末を作製した。

【0067】(第一実施例)

(異方性希土類磁石粉末の製造) 異方性希土類磁石粉末 は、磁石粉末を形成する原料合金を調整し、高温水素処 理工程の出発原料となる水素化合物を形成させた後に、 この水素化合物に順組織変態および逆組織変態を生じさ せることで製造される。

【0068】詳しくは、まず、表1に示されている合金元素を所定量に秤量して、高周波溶解法を用いて表1の組成を有する合金インゴットを100kg~300kg/パッチで溶製した。その後、合金インゴットはアルゴンガス雰囲気下で1140~1150℃で40時間保持する熱処理を施して、合金インゴット組織の均質化処理を行った。なお、表1では、各元素の含有量を原子百分率で示しており、合金全体を100at%とし、Feはその残りであることを示している。

[0069]

【表1】

Richard Part Day Fe Ga N N B A.1 S 1 T 1 V Cr Nn Co N 1 Co		3	3																												٠		14
NG PT DY F G ND B AL S1 TA V CT MD CO N1 CU G G ZT MO ID SD HA TS NA TS	П	P _D	ı	1	ı	ı	1	ı	1	1.	1	ı	1	1	ı	ı	ı	i	1	ı	ı	i	1	1	١	1	I	_	1	ı	0.2	ı	I
NG PT DY PS Ga Nb B A1 S1 Tı V Cr Mn Co Nı Cu Ge Zr Mo In Sn Hı In In In In In In In I		3	ı	ī	ī	1	ı	1	ı	ī	1	ı	ı	1	I	1	ŧ	-	1	1	1	1	-	1	١	ı	1	1	I	0.1	_	l	1
NG PT Dy Pe Ga Nb B Al Si Tl Y Cr Mn Co Ni Cu Ga Zr Mo In Sn N In In Sn N In In In In In In In		I a	ı	1	ī	ī	1	1	ī	ı	ı	1	ı	ı	1	ı	1	ı	1	1		ï	1	1	ı	ı	I		0.1	ı		1	j
NA Pr Dy Fe Ga No B Al Si Ti V Cr Mn Co Ni Gu Ga Tr Mo In		Н£	ı	7	1	i	1	ī	1	ı	ı	ī	1	ı	ı	ı	i	1	ı	_	ı	1	ı	ı	1	1	1	0.1	1	3	ı	1	0.1
Nd PT Dy Fe Ga (a. N) (a. va) Nd PT Dy Fe Ga (a. N) Al S1 T1 V Cr Mn Co N1 Cu Ga Zr Mo 125 C — — 然的 0.2 L 6.4 — — — — — — — — — — — — — — — — — — —		Вn	1	1	ī	ı	ī	1	1	ı	1	1	1	ı	1	1	1	1	1	ı	ı	1	1	1	ţ	1	0.01	_	1	_	1	i	ij
Nd Pr Dy Fe Ga Nb B All Sl Ti V Cr Mn Co NJ Cu Cu 12.5 — Agg 0.3 0.		ΙŪ	١	1	1	I		1	1	ı	1	ı	1	1	1	1	1	1	ľ	1	1	1	1	Ι	ı	0.05	1	-	1	-	ı	ı	
Nd Pr Dy Fe Ga Nb B Al Si Ti V Cr Mn Co Ni Cu Ge Cr Cr Mn Co Ni Cu Ge Cr Cr Cr Mn Co Ni Cu Ge Cr Cr Cr Cr Cr Cr Cr C		Μo	1	1	ı	ſ	ī	ı	1	ī	ı	ı	-	ı	ı	ı	ı	1	1	į	ı	ı	1	ı	0.2	1	1	_	1	١	1	i	
Nd Pr Dy Fe Ga Nb B Al Si Ti V Cr Mn Co Ni Cu 12.5		1 Z	ı	ī	1	Ī	1	ı	1	1	1	ı	ı	1	1	1	0.2	ı	í	ı	1	1	-	1	ı	3	-	1	1	ı	ī	ı	ı
Ndd Pr Dy Fe Ga Nb B A1 S1 T1 V Cr Mn Co N1 12.5			ı	.1	ı	ı	1	ı	1	ı	1	ı	ı	ı	ı	1	1	1.0	_	1	ı	Ι	1	0.5	1	-	i	ŀ	1	1	ı	1	ı
Nd Pr Dy Fe Ga Nb B A1 S1 T1 V Cr Mn Co 12.5		2	_	ı	ı	1	1	ı	ı	1	ı	I	ı	ı	ı	1	L	ı	1	÷	ı	1	0.3	1	ı	1	ı	1	١	1	ı	1	ī
RASH		ΝŢ	ı	_	1	1	ı	I	1	ı	1	١	ı	1	1;	0.5	_	1	1	1	-	-	1	1	ı	ı	ı	-	ı	ı	ı	2.0	I
RA Pr Dy Fe Ga Nb B A1 S1 T1 V Cr 12.5	Ì	Co	ı	ı	ı	1	_	1	ı	1	1	5.0	5.0	7.0	2	5.0	1	1	1	1	ł	1	1	3.0	1	-	-	02	1	ı	ı	١	ı
Nd Pr Dy Fe Ga Nb B A1 S1 T1 V 12.5		Mn	١	ı	-	I	-	-	_	1	I	ı	1	1	2.0	=	1	-	ı	1	1	2.0	1	_	ı	_	1	1	_	. 1	ı	0.1	1
Nd Pr Dy Fe Ga Nb B A1 Si Ti 12.5 Ng Ga Nb B A1 Si Ti 12.5 Ng Ga O O O O O 12.8 O O Ng O O O O O 12.8 O O Ng O O O O O 13.0 Ng O O O O O O 15.0 O Ng O O O O O O 15.0 O Ng O O O O O O 15.0 O Ng O O O O O O 15.0 O Ng O O O O O O 12.1 O Ng O O O O O O 12.2 O Ng O O O O O O 12.3 O Ng O O O O O 12.5 O Ng O O O O O 12.6 O Ng O O O O O 12.7 O O Ng O O O O 12.8 O Ng O O O O O 12.9 O Ng O O O O 12.1 O O Ng O O O O 12.2 O Ng O O O O 12.3 O Ng O O O O 12.4 O Ng O O O O 12.5 O Ng O O O O 12.6 O Ng O O O O 12.7 O O O O O O 12.8 O Ng O O O O 12.9 O Ng O O O O 12.1 O O O O O 12.2 O Ng O O O O 12.3 O Ng O O O O 12.4 O O O O O O 12.5 O O O O O O 12.6 O O O O O O 12.7 O O O O O O 12.8 O O O O O O 12.9 O O O O O O 12.9 O O O O O O 12.1 O O O O O O 12.2 O O O O O O O 12.3 O O O O O O 12.4 O O O O O O 12.5 O O O O O O 12.6 O O O O O O 12.7 O O O O O O 12.8 O O O O O O O 12.9 O O O O O O O 12.9 O O O O O O O 12.0 O O O O O O O O 12.0 O O O O O O O O 12.0 O O O O O O O O O 12.0 O O O O O O O O O 12.0 O O O O O		Cr	1	1		_		ı	_		1	1	-	0.1	ı		1	ı	ı	1	0.2	1	1	=	-	1	1	-	1	l	ı	ı	1:
Nd Pr Dy Fe Ga Nb B Al Si T 12.5		>	1	1	1	1	_	1	_		_	1	2.0	I	ı	ı	1	1	1	-	L	i	1	ı	-	i	ı	1	1	Ŀ	ı	1	=
Nd Pr Dy Fe Ga Nb B Al 12.5		Τī	1	1	ı	ı	١	1	_	_	1	ı	!	ı	1	1	1	ŀ	0.05	ı	1	ı	l	!	1	1	ı	1	1	l	l	1	
Nd Pr Dy Fe Ga Nb B Al I2.5	⊊ ⊊	S	ı	ı	1	1	ŀ	ı	-	-	1	ı	1	1	ı	1	ľ	9.	ı	1	ı	1	1	1	ı	1	l	1	1	1	L		
NG Pr Dy Fe Ga Nb 12.5 — —	(at	AI	1	1	l	ı	l	1	١	_	1	ı	1	ι	1	1	=	1	1	1	ı	8.	ı	<u> </u>	1	1	!	ľ	1	1	Ľ	1	
Registration Re		_	6.4	6.4	7.	7.0	⊢	-	7:	6.5	9.9	7.	8.5	6.2	3	2	8.3	2.5	6.5	8.9	6.3	6.1	7:	 	6.7	2	9.2	2		Ξ	=	9.1	н
Nd Pr Dy Fe 12.5	醬	N N	1	~. 0	-:	0.3	+-	-	2.0	0. 0		2.0	1	1	ı	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1		1	1	L	1	1	0.2	-
Nd Pr Dy 12.6 12.8 0.2 13.0 0.2 0.1 12.1 0.2 12.1 0.2 12.3 12.4 12.5 12.5 12.5 12.5 12.5 12.5 12.5 12.5 12.5 12.5 12.7 12.8 12.8 12.8 12.8 12.9 12.1 12.1 12.1	14.9	GB	<u>_</u>	⊢	-	-		_	_	_	_	_	Ŀ	L	L	1	1	L	L	L	Ľ	1	Ŀ	1	_	Ľ	L	1	1	1	1	-	
Nd Pr I 12.5 1 12.6 1 13.0 0.2 0 13.0 0.2 0 13.0 0.2 0 13.0 0.2 0 13.0 0.2 0 13.0 0.2 0 12.1 0.2 0 12.2 0.2 0 12.3 0.2 0 12.3 0.2 0 12.4 0.2 0 12.5			烈田	松田	祝田	数据	を記	表表	発展	超距	20.00	孔田	11 BB	发	型	提出	遊艇	五田	担節	388	和新	別の	現出	別部	列節	超速	が	M	現	多	製造	X	948
NAA 12.50 13.50 13.50 13.50 13.50 12	•		1	3	1	=	١	1	3	1	ı	1	i	1	1	L	1	Ľ	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	L	Ц
			ᆫ	L	ø	⊢	L	-	_	_	0.2	L	Ĺ	Ĺ	L	Ŀ	Ĺ	L	Ŀ	Ĺ	Ŀ	Ľ	Ľ		_	ட	ᆫ	L	Ľ	1	L	L	Ш
題 do o do	L	+-	-	-	-	⊢	-	12.7	-	-	12.1	12.3	⊢	12.7	⊢	ι.	╌	⊢	-	_	_	-	_	_	_	_	1-	╄-	-	-	+	-	27
		田田	8	٩	O	٦	۵	"	ð.	٢	Ţ	•	אר		E	5	ြိ		0	ř.	"	۳,	_	_	3	Ľ	^	L	A	рp	8	9	9

【0070】均質化処理された合金インゴットはジョー 40 れる。 クラッシャにより平均粒径が10 mm以下の粗粉砕物に 粉砕した。

【0071】その後、粗粉砕物は、図2の反応速度を制 御可能にする水素処理炉の挿入室に投入された。なお、 粗粉砕物が投入された挿入室は密閉され、その内部の水 素ガス雰囲気を変化させることができるように形成され ている。すなわち、水素ガス雰囲気を変化させる手段と して、挿入室内に水索ガスを供給する水索ガス供給部 と、挿入室の排気を行う排気部とが設けられている。と とで、高温水素化工程の原料となる水素化合物は作製さ 50 る。

【0072】挿入室内の粗粉砕物(約10kg)は、表 2の低温水素処理条件に示された水素ガス雰囲気下、室 温で0.5~3時間保持した。粗粉砕物を水素ガス雰囲 気中に保持することで、雰囲気の水素ガスと粗粉砕物と が反応し、水素化合物を形成する。具体的には、処理時 間は3時間とした。ととで、水素化合物の形成は、水素 吸収の有無を確認するととによって行われた。なお、表 2に示された試料No. は、試料1が組成a、試料2が 組成bのように、組成a~iが試料1~9と対応してい

【0073】つづいて、水素化合物は、大気に触れると となく挿入室から反応室に移される。との反応室は、挿 入室と接続されて形成されている。さらに、反応室内の 水素ガス雰囲気および温度を調節することができるよう に形成されている。すなわち、水素ガス雰囲気を変化さ せる手段として、挿入室内に水索ガスを供給する水索ガ ス供給部と、挿入室の排気を行う排気部(第一排気系と 第二排気系)とが設けられている。また、反応室内の温 度を調節する手段として、反応室を加熱する加熱ヒータ ーと、反応室内に熱補償機能を発揮する熱バランス機能 10 がもうけられている。熱バランス機能は、例えば、発熱 反応である順組織変態反応により生じる反応熱を、それ とは逆反応、すなわち吸熱反応を起こすことで、材料温 度を一定に制御し、反応速度が制御できるようにもうけ られている。 吸熱反応の時にはその逆を行うようになっ ている。

【0074】反応室内は表2の高温水素処理条件にセットされており、水素化合物は反応室内の水素ガスを吸蔵して順組織変態(αFe、NdH、Fe,Bの三相分解組織)が進行すると同時に元の原料合金であるNd,F

e,,Bの結晶方位をFe,Bに転写させることができる。ととで、との順組織変態の相対反応速度を表2にあわせて示した。順組織変態後は各温度で3時間以上保持

【0075】その後、脱水素工程は、第一排気系を用いて逆組織変態を生じさせると同時にFe,B相の結晶方位を再結合組織Nd,Fe,BH,内の結晶方位に転写させ、その後Nd,Fe,BH,内の残存する水素ガスを除去するために強制排気系を用いて水素を取り除いた。具体的には、第一排気工程は、流量調整バルブまたはマスフロメーターを用いて、水素ガス圧が0.05~0.001atmの間で40分間制御した。第一排気工程の方法は上記の方法に限らず、例えば低圧力用のセンサと通常のバルブを用いて制御しても可能である。制御圧力は、表2にあわせて示した。第一排気工程終了後、反応室内の最終真空度が10-1torr以下になるまで、図1の第二排気工程を用いて排気した。

[0076]

【表2】

20

			9	-	60	6	T	80	B	∞	1	000	T-0	∞	To	T 160	٦
机场存储	Br (kg)	6	10.	10.	10.	9.	10.	9.	9.8	8.	9.	9.8	9.0	8.	8.0	5.8	
ポンド銀石の数気特性	(BH) max (MGOe)	1.7	23.5	21.0	2.3	21.0	22. 4	19.9	21.8	21.4	17	1.8	15.4	15.0	7.1	8.2	
	異方化率	0.81	0.87	0.85	0.87	0.84	0.85	0.81	0.84	0.83	0.82	0.83	0.77	0.74	0.61	0.48	
1.知時性	1Hc (k0e)	9.5	13.6	12.0	13.2	1.3.8	13.0	14.2	13.7	13.2	11.7	13.6	11.6	13. 4	14.1	14. 3	
軽石粉末の超気特性	Br (ka)	13.0	13.9	13.7	14	13.5	13.7	13.0	13.5	13. 4	13.2	13.3	12. 4	11.9	8.2	7.8	
	(BH) max (MGOe)	3.5	4.5	4.3	4.5	4.1	44	3.9	4.3	4.2	3.8	3.7	. 0 8	28.0	14	12. 1	
制制压力 (otm)		0.05	0.05	0.05	0.05	0.05	0.05	0,05	0.05	0.05	0.05	0.05	0.05	0.05	0.05	0.05	
超效反功		0.09	0.30	0.30	0.30	0.22	0.28	0.27	0.30	0.24	0.30	0.30	0.30	0.8.3	0.91	1.24	
直指水梁処理条件 (十×)为条件)	(C/atm)	825/0.2	825/0.35	825/0.35	825/0.35	820/0.30	830/0.30	820/0.35	825/0.35	825/0.30	825/0.35	825/0.35	825/0.35	825/0.9	825/1.0	825/1.5	
低温水素乳型条件		1. 0	1.0	0.5	2	0.7	0.3	1.0	1. 5	0.9		0.1	*************************************	1.0	0.6	0.3	
4	な	В	q	O	ď	a	94	ba .	Ф	i	А	q	م	٥	q	ρ	
其	No.	-	72	23	4	10	0	7	8	8	2.0	6.1	2 2	53	5.4	5 5	

【0077】第二排気工程処理後、再結合NdFeB系合金を冷却室に移動させ、室温までAr雰囲気または真空雰囲気で冷却した。冷却後、異方性希土類磁石粉末が得られる。

【0078】さらに、得られた異方性希土類磁石粉末には、磁石粉末の3wt%のエポキシ固形樹脂を混合し、温間磁場中プレスにより型成形を施すことで異方性ボンド磁石を製造した。なお、温間磁場中プレスにおける磁場は、20kOeであった。

【0079】(比較例)また、比較例として、表1に示される組成bの合金よりなる磁石粉末試料50~55を作製した。ここで、試料50~55の作製は、表2に示された条件以外は、試料2と同様にして行われた。ま

た、試料50~55の磁石粉末を用いた異方性ボンド磁石も、あわせて作製した。との異方性ボンド磁石の作製 60 も試料2の異方性ボンド磁石と同様の方法により行われた。

【0080】ととで、試料50は低温水素処理を行わなかった磁石粉末であり、試料51は低温水素処理の水素ガス圧が高温水素処理のそれより低い磁石粉末であり、試料52は低温水素処理の水素ガス雰囲気を10⁻¹ tor以下の真空とした磁石粉末であり、試料53~55は高温水素処理の水素ガス圧が大きい磁石粉末でかつ相対反応速度が大きくなっていた。

【0081】(評価)実施例の評価は、希土類磁石粉末 50 およびとの磁石粉末を用いた異方性ボンド磁石の磁気特 性を測定するととで行われた。

【0082】すなわち、異方性希土類磁石粉末の(B H) max、Br、iHcならびに異方化率、および異 方性ポンド磁石の(BH)maxならびにBrをVS。 M、あるいはBHトレーサを用いて測定し、評価を行っ た。磁石粉末の測定粒度は、212μm以下で行った。 測定された磁石粉末および異方性ボンド磁石の磁気特性 を表2に合わせて示した。

【0083】表2より、試料NO.1~9の磁石粉末 がいずれも13.0kG以上と高く、その結果として (BH) maxが高くなっている。また、試料NO. 1 ~9の磁石粉末を用いた異方性ボンド磁石においても、 (BH) maxおよびBrがともに高くなっている。 【0084】一方、比較例の試料50および51の磁石 粉末は、異方化率がそれぞれ0、82、0、83と高い 異方性を有しているがその組織が不均一であるため保磁 力が低下している。また、試料52、53の磁石粉末 は、異方化率がそれぞれ0.77、0.74と低下して いる。さらに、試料54、55の磁石粉末は、等方性の 磁石粉末となっている。

【0085】つづいて、試料2の磁石粉末、試料7の磁 石粉末、試料53および54の磁石粉末を10k0eの 磁場中で配向させた後に、X線回折を行った。X線回折 の測定結果を図3に示した。X線回折を行った4種類の 磁石粉末試料は、試料2、7、53、54の順に異方性 が小さくなっている。図3より、磁石粉末の異方化率が 大きくなるにしたがって、 $2\theta = 44$. 4度の(00) 6) 面の強度と、 $2\theta = 42$. 3度の (410) 面の強 度との比が大きくなっている。とのととは、次のように 30

解釈できる。Nd, Fe, Bは、正方晶構造であり、c 軸が磁化容易軸である。とのため、異方性磁石粉末のす べての結晶粒の方位が一方向にそろっている場合は、高 い異方化率が得られる。この状態をX線回折で分析する と、c軸に垂直な面である(006)面のピークが高く なり、 c 軸に平行な面 (410) 面のピークが低下す る。 との結果、異方化率が高いほど (006) 面と (4 10) 面の強度比が大きくなる。逆に、異方化率が低い 場合、ランダムな方向になっているため(006)面は は、その異方化率が0.8以上と高いとともにBrの値(10)低下し、逆に(410)面が大きくなり(006)面と (410)面の強度比は小さくなる。強度比が大きいも のほど、異方化が進行していることがわかる。また、図 4に、強度比と異方化率の関係を示した。図4より、本 発明の製造方法に従えば、異方化率が従来技術の領域 (不十分な異方性領域)よりも高い異方化率が得られる ことがわかる。

20

【0086】(第二実施例)表1に示される組成りの合 金を原料合金として用い、異方性希土類磁石粉末を作製 した。第二実施例の異方性希土類磁石粉末の製造は、逆 組織変態反応の反応条件を変更した以外は、第一実施例 の試料2の製造方法と同様に行われた。逆組織変態反応 の反応条件は、表3 に示される制御圧力、制御時間およ び最終真空度となる脱水素化処理条件で行われた。こと で、この逆組織変態の相対反応速度を表3にあわせて示 した。表3に示される第一排気行程圧力調整の〇×は、 第一排気工程の有無を示している。また、製造された異 方性希土類磁石粉末を用いて、第一実施例と同様に異方 性ボンド磁石を作製した。

[0087]

【表3】

						_	,					
B.知为性	Br (kg)	10.1	9.8	9.8	9.8	8.7	8.8	9.8	9.0	9.2	9.5	9.3
ポンド磁石の磁気特性	(BH) max (MGOe)	22.5	22.1	32.0	20.8	21.3	21.1	22.1	16.0	18.2	18.9	17.8
	東方化本	0.85	0.84	0.87	0.81	0.82	0.83	0.84	0,78	0.79	0.82	0.78
知時性	1H0 (k0e)	18.2	19.2	12.9	13.7	13.7	14.0	12.7	13, 5	12.4	9. 4	13.5
祖石粉末の祖気特性	Br (kg)	13.7	13.5	13.6	13.1	13.2	13, 3	13. 5	12.2	12.7	13.2	12. 5
TPP	(BH) mex (MGO 0)	4.5	44	44	40	41	41	4.2	3.0	34	36	33
原柱其空度		4×10-4	3×10-	8×10-	1×10-1	5×10-4	7×10-4	2×10-4	4×10-1	5×10-4	4×10-4	2×10-
政 组	(E)	3.0	4 0	8 0	4.5	3.5	0 9	5 0	1	4 5	140	4 5
所有压力 (atm)	(a v m)	0.05	0.001	0.003	0.05	0.01	0.07	0.03		0.14	0.001	0.0005
治校禁 哲学が会	当年	0.39	0.86	0.80	0.39	0.70	0.29	0.21	ŀ	0.03	0.86	1. 17
第一样的		0	0	0	0	·o	0	0	×	0	0	0
48	田田	۵	q	۵	٥	.م	Ω	q	þ	Ω	Р	۵
. #	0 %	10	11	12	13	1.4	1.5	1.8	5.6	5.7	.58	5.9

【0088】(比較例)また、比較例として、試料9~15と同様に、表1の組成bの合金よりなる磁石粉末試料56~59を作製した。ここで、試料56~59の作製は、表3に示された条件以外は、第二実施例と同様にして行われた。また、試料56~59の磁石粉末を用いた異方性ボンド磁石もあわせて作製した。この異方性ボンド磁石の作製も第二実施例において作製した異方性ボンド磁石と同様の方法により行われた。ここで、試料56は脱水素時の第一排気工程を行わなかった磁石粉末であり、試料57は第一排気工程の制御圧力が高圧であった磁石粉末であり、試料58は制御圧力の制御時間を長時間として製造された磁石粉末であり、試料59は制御圧力が低圧であった磁石粉末である。

【0089】(評価)第二実施例の評価として、第一実施例の場合と同様に磁石粉末およびこの磁石粉末を用い 50

て作製された異方性ボンド磁石の磁気特性を測定した。 測定結果を表3 にあわせて示した。

【0090】表3より、試料10~16の磁石粉末は、 異方化率が0.80以上と高いとともにBrの値がいず れも13.0kG以上と高く、その結果として(BH) maxが高くなっている。また、試料10~16の磁石 粉末を用いた異方性ボンド磁石においても、(BH) m axおよびBrがともに高くなっている。

【0091】一方、比較例の試料56は第一排気工程を行わなかった場合で保磁力は得られるが、異方化率は大きく低下する。一方57をよび59の磁石粉末は第一排気工程の逆組織変態の相対反応速度が最適範囲外の場合でこの場合も異方化率が低下することがわかる。試料58の磁石粉末は逆組織変態の相対反応速度は3.16と最適範囲内であるが、第一排気工程時間を通常の場合よ

り長く行ったため、0.82と高い異方化率が得られるが、粒成長のため保磁力の急激な低下がおとる。

【0092】(第三実施例)次に、表1に示されている合金組成: j~eeの合金を原料合金として用い、異方性希土類磁石粉末を作製した。第三実施例の異方性希土類磁石粉末の製造方法は、まず、表1に示された合金元素の所定量を秤量して、高周波溶解炉を用いて表1の組成を有する合金インゴットを10kg溶製した。その後、第一実施例と同様に合金インゴット組織の均質化処理を行った。均質化処理された合金インゴットをジョー*10

* クラッシャにより平均粒径が10mm以下の粗粉砕物に 粉砕し、第一実施例と同様に低温水素化工程、高温水素 化工程、および脱水素工程を行った。また、製造された 異方性希土類磁石粉末を用いて、第一実施例と同様にボ ンド磁石を作製した。本実施例において得られた異方性 希土類磁石粉末およびボンド磁石の磁気特性を測定し、 測定結果を表4に示した。

[0093]

【表4】

		低温水素処理	高温水来処理条件	相対反応	逆変態	3	世石粉末の	经特殊			ポンド製石の電気特性		
K# No.	合金 組成	条件 (水果圧) (atm)	(セット条件) (℃/atm)	速度	相対反応 送此	(BH) max (MGGe)	Br (k0)	iHc (kOe)	具方化率	角彩出	(aOOM)	Br (k0)	
17	j	0.5	820/0.5	0.43	0.36	49.0	13.7	12.0	0.85	0.5	21.5	10. 1	
18	k	0.8	820/0.5	0.43	0.41	41.8 .	13.5	9.2	0.84	0.48	20. 8	10.0	
19	1	0.5	815/0.4	0.30	0.32	42.3	13. 6	8.4	0.85	0.48	21.1	10.0	
20	m	0. 6	800/0.4	0.22	0.42	41.5	13. 4	8.6	0.84	0.4B	20.2	9.8	
2 1	n	0.7	810/0.6	0, 43	0.51	42.0	13. 6	9.0	0.85	0.49	20.4	10.0	
22	0.	1. 0	825/0.6	0.57	0. 69	38.9	13. 2	11.9	0.82	0.45	19. 2	9.7	
2 3	р	O. B	820/0.5	0.43	0. 63	37. 0	13.0	10.8	0.81	0.42	18. 9	9. 6	
2 4	q	0. 6	820/0.4	0.33	0. 47	35.4	13. 1	6.4	0.81	0.41	18.0	9. 7	
2 5	r	0.5	820/0.3	0.22	0.36	37,0	15. 2	7.0	0.82	0.41	18.6	9.7	
2 6	9	٥. ٥	820/0.3	0.22	0.36	36.8	13. 2	6.8	0.82	0.42	18. 4	9.8	
2 7	t	0.8	820/0.5	D. 48	0.47	38.5	13.0	11. 3	0.81	0.48	19. 1	9. 6	
2 B	u	0.5	820/0.3	0.22	0.47	35.7	12. 9	6.8	0. BO	0.42	17. 8	9.5	
29	٧	D. 8	820/0.5	D. 43	0.47	38. P	13. 1	9.0	0. 82	0.43	19.3	9.7	
30	w	0. 6	820/0.4	0.38	0.36	38.0	19.2	8. 5	0.82	0.42	19. 1	9.7	
3 1	х	0. б	820/0.3	0.22	0.47	37. 9	13.2	7. 2	0.82	0.43	18.5	9. 6	
5 2	У	0. 4	820/0.2	0.08	0.47	35. B	13.0	6. 2	0.81	0.42	17. 9	9.5	
នន	Z	0. 7	800/0:6	0. 35	0.31	40.5	13.5	11.9	0.84	0.45	20.0	10.0	
3 4	aa	0.5	B30/0.4	0.38	0.47	35. 7	12.8	6.7	0.80	0.40	17.5	9.4	
3 5	b b	0.8	820/0.4	0.33	0. 98	35.5	12.8	6, 5	0.80	0.40	. 17- 5	9.4	
3 6	СC	1. 0	820/0.4	0, 38	0.47	36. 4	13.0	б. б	0.81	0.42	18.3	9.6	
97	d d	0. 5	820/0.4	0. 88	0.47	41. 3	13. 5	15.0	0.84	0.46	20.7	10. 1	
9 B.	88	0.5	820/0.4	0. 33	0.47	41.0	13. 5	12.5	0.84	0.48	20, 4	10. 0	

【0094】表4より、RFeB系合金にA1、Si、Ti、V、Cr、Mn、Co、Ni、Cu、Ge、Zr、Mo、In、Sn、Hf、Ta、W、Pbのうち1種または2種以上を添加するととで、保磁力、角形比(Hk/iHc)が改善されることがわかる。ここで、Hkは、磁化が10%減磁するときの磁場を示す。 【0095】

【発明の効果】本発明の異方性希土類磁石粉末の製造方法は、高い異方化率および保磁力を有する異方性希土類磁石粉末を提供する。との製造方法は、原料合金を水素化合物として水素をあらかじめ内蔵させておく低温水素化工程を有する。との水素化合物を高温水素処理工程の50

出発原料とし、高温水素処理工程の順組織変態の反応速度を穏やかに進行させることによって三相分解と同時に母合金のR、Fei、Bの結晶方位をFeiBの結晶方位に転写させることができる。さらに、脱水素化工程は第一排気工程と第二排気工程からなり、第一排気は逆組織変態の反応速度を穏やかに進行させることによってFeiBの結晶方位を再結晶R、Fei、BH、の結晶方位に転写させることができる。さらに、第二排気工程によって再結合R、Fei、BH、から残存水素を除去する。その結果、再結晶粒を微細化・均一化することが可能になり高い異方化率、及び保磁力が得られる。

0 【図面の簡単な説明】

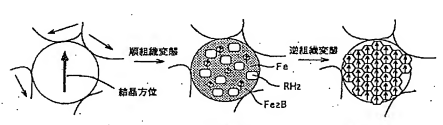
25 【図1】 水素吸蔵反応時の結晶方位の転写の様子を示 した図である。

[図2] 反応速度を制御できる水素処理炉を模式的に示した図である。

*【図3】 さまざまな磁石粉末のX線回折を示した図である。

【図4】 磁石粉末のBrと(006)および(410)面の強度の比との関係を示した図である。

[図1]



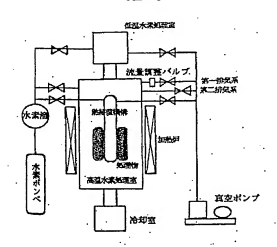
母合金の一つの結晶粒 矢印は結晶方位(C軸) 三相分解組織 (Fe, RHz, Fe2B) 年即は50.3円結果方位

矢印はFezB結晶方位(C軸) FezB相が母合会の 結晶方位を転写

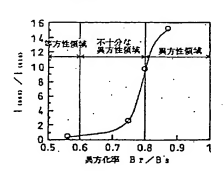
再結合組織 RzFe14BHxの結晶方位

> Fe2B相の方位が R2Fe14BHXに転写

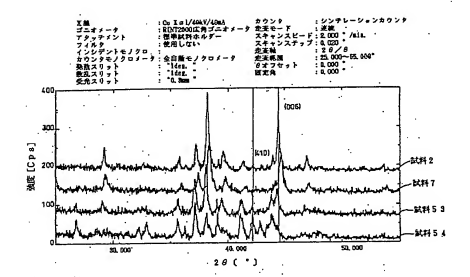
[図2]



[図4]



· 【図3】



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.